# IMPACT-RESISTANT POLYSTYRENE RESIN COMPOSITION

IDEMITSU PETROCHEMICAL CO

Patent number:

JP8151492

**Publication date:** 

1996-06-11

Inventor:

OKADA AKIHIKO; SATO NOBUYUKI; MASUYAMA AKITOSHI

Applicant:

Classification: - international:

C08L23/00; C08L25/00; C08L25/04; C08L53/00; C08L53/02; C08L71/00; C08L71/12; C08L23/00; C08L25/00; C08L53/00; C08L71/00; (IPC1-7): C08L25/04; C08L23/00; C08L53/02; C08L71/00

- european:

Application number: JP19940292668 19941128 Priority number(s): JP19940292668 19941128

Report a data error here

#### Abstract of JP8151492

PURPOSE: To provide a syndiotactic polystyrene resin composition greatly improved in impact resistance and extensibility without deteriorating the thermal stability. CONSTITUTION: This composition consists of 5-98wt.% styrene polymer having a syndiotactic structure and 2-95wt.% styrene/diene diblock copolymer, styrene/diene/styrene triblock copolymer or styrene/diene random copolymer having a degree of hydrogenation of 70-98mol%.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平8-151492

(43)公開日 平成8年(1996)6月11日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup> C 0 8 L	(51) Int.Cl. <sup>6</sup> 識別記号 C 0 8 L 25/04 LDX 23/00 LCH 53/02 LLY 71/00 LQP		庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
				審査請求	未請求 請求項の数8 OL (全 16 頁)
(21)出願番	<del></del> 号	特願平6-292668		(71)出願人	出光石油化学株式会社
(22)出願日		平成6年(1994)11	月28日	(72)発明者	東京都港区芝五丁目6番1号 岡田 明彦 千葉県市原市姉崎海岸1番地1 出光石油 化学株式会社内
				(72)発明者	佐藤 信行 千葉県市原市姉崎海岸1番地1 出光石油 化学株式会社内
				(72)発明者	增山 明年 千葉県市原市姉崎海岸 1 番地 1 出光石油 化学株式会社内
				(74)代理人	弁理士 大谷 保

# (54) 【発明の名称】 耐衝撃性ポリスチレン系樹脂組成物

## (57)【要約】

[目的] 耐熱安定性を損なうことなく、耐衝撃性及び伸び性を大きく向上させたシンジオタクチックポリスチレン系樹脂組成物を提供すること。

【構成】 (a)シンジオタクチック構造を有するスチレン系重合体5~98重量%及び(b)水素添加率が70~98モル%であるスチレンージエンージブロック共重合体又はスチレンージエンースチレンートリブロック共重合体又はスチレンージエンーランダム共重合体2~95重量%より成る耐衝撃性ポリスチレン系樹脂組成物。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (a) シンジオタクチック構造を有するスチレン系重合体5~98重量%及び(b) 水素添加率が70~98モル%であるスチレンージエンージブロック共重合体又はスチレンージエンースチレンートリプロック共重合体又はスチレンージエンーランダム共重合体2~95重量%より成る耐衝撃性ポリスチレン系樹脂組成物。

【請求項2】 (a)シンジオタクチック構造を有するスチレン系重合体5~98重量%,(b)水素添加率が1070~98モル%であるスチレンージエンージブロック共重合体又はスチレンージエンースチレンートリブロック共重合体又はスチレンージエンーランダム共重合体及び(c)オレフィン成分を含有するゴム状弾性体又はポリオレフィンより成り、(b)成分と(c)成分の合計が2~95重量%である耐衝撃性ポリスチレン系樹脂組成物。

【請求項3】 (a) シンジオタクチック構造を有するスチレン系重合体5~98重量%, (b) 水素添加率が70~98モル%であるスチレンージエンージブロック 20 共重合体又はスチレンージエンースチレンートリブロック共重合体又はスチレンージエンーランダム共重合体1~90重量%及び(d) ポリフェニレンエーテル0.5~5重量%より成る耐衝撃性ポリスチレン系樹脂組成物。

【請求項4】 (a) シンジオタクチック構造を有するスチレン系重合体5~98重量%, (b) 水素添加率が70~98モル%であるスチレンージエンージブロック共重合体又はスチレンージエンースチレンートリブロック共重合体又はスチレンージエンーランダム共重合体,

(c) オレフィン成分を含有するゴム状弾性体又はポリオレフィン及び(d) ポリフェニレンエーテル $0.5\sim5$  重量%より成り、(b) 成分と(c) 成分の合計が $1\sim90$  重量%である耐衝撃性ポリスチレン系樹脂組成物。

【請求項5】 請求項1~4のいずれか1項に記載の樹脂組成物100重量部に対し、(e)無機充填材0.5~350重量部を配合してなる耐衝撃性ポリスチレン系樹脂組成物。

【請求項6】 請求項1~4のいずれか1項に記載の樹脂組成物100重量部に対し、(e)無機充填材0.5~350重量部及び(f)(a)成分との相溶性又は親和 40性を有し、かつ極性基を有する重合体0.3~10重量部を配合してなる耐衝撃性ポリスチレン系樹脂組成物。

【請求項7】 (b) 成分が水素添加率が70~98モル%であるスチレンーブタジエンージブロック共重合体、スチレンーイソプレンージブロック共重合体、スチレンーブタジエンースチレンートリブロック共重合体、スチレンーイソプレンースチレンートリブロック共重合体、スチレンーブタジエンーランダム共重合体又はスチレンーイソプレンーランダム共重合体である請求項1~6のいずれか1項に記載の耐衝撃性ポリスチレン系樹脂 50

組成物。

【請求項8】 (c) 成分が水素添加スチレンーブタジエンースチレン共重合体,エチレンープロピレン共重合体,エチレンープロピレンージエン共重合体,ポリプロピレン又はポリエチレンである請求項2,4,5,6又は7に記載の耐衝撃性ポリスチレン系樹脂組成物。

2

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、電気・電子材料(コネクタ,プリント基板等),産業構造材,自動車部品(車両搭載用コネクター,ホイールキャップ,シリンダーへッドカバー等),家電品,各種機械部品,パイプ,シート,トレイ,フィルム等の産業用資材の成形に好適なシンジオタクチック系耐衝撃性ポリスチレン系樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】従来、 シンジオタクチック構造を有するスチレン系重合体(以 下、SPSと略すことがある。)は、優れた耐熱性、耐 薬品性を示すが、耐衝撃性が低いため材料として用いる 適用範囲が限られていた。そのため、SPSにゴム状弾 性体や他の熱可塑性樹脂をプレンドすることによりSP Sの耐衝撃性の改良が行われてきた(例えば、特開昭6 2-257950号公報,特開平1-146944号公 報,特開平1-182344号公報,特開平1-279 944号公報,特開平2-64140号公報など)。例 えば、SPSにゴム状弾性体としてスチレン系化合物を 一成分として含有するもの(特開平1-146944号 公報参照)、SPS/ゴム系に対して相溶化剤としてア タクチックポリスチレン鎖を含むブロック又はグラフト 30 共重合体を添加するもの(特開平1-279944号公 報参照) などがある。しかし、上記改良技術は、非相溶 性のSPSとゴム成分の相溶性を改良し、ゴム成分の分 散性及び界面強度の向上を目的として、ゴム成分あるい は相溶化剤としてアタクチックポリスチレン鎖を含むブ ロック又はグラフト共重合体を用いているため相溶化剤 の効果が不充分であり、衝撃強度の向上度が低かった。 例えば、スチレンージエン系共重合ゴムを用いる場合に は脚性は向上するものの、二重結合の存在による耐熱安 定性の点で問題があった。また、水素添加スチレンージ エン共重合ゴムを用いた場合には、SPSとの相溶性が 不充分であり、耐熱安定性は向上するものの、靭性の向 上が充分とは言えなかった。また、ポリフェニレンエー テルを多量に添加することにより耐衝撃性の改良を行う 場合、得られる組成物の色相低下、長期耐熱性の低下、 SPSの結晶化の低下等の問題を避けることができなか った。

[0003]

[課題を解決するための手段]本発明者らは、上記問題 を解決すべく鋭意研究を重ねた。その結果、ゴム成分あ るいは相溶化剤として、水素添加率が70~98モル% であるスチレンージエンージプロック共重合体又はスチ レンージエンースチレンートリプロック共重合体又はス チレンージエンーランダム共重合体をプレンドすること により耐熱安定性を損なうことなく、耐衝撃性及び伸び 性を大きく向上させたシンジオタクチックポリスチレン 系樹脂組成物が得られることを見出した。本発明は、か かる知見に基づいて完成したものである。

【0004】すなわち、本発明は、(a)シンジオタク チック構造を有するスチレン系重合体5~98重量%及 10 び(b) 水素添加率が70~98モル%であるスチレン ジェンージブロック共重合体又はスチレンージエンー スチレンートリプロック共重合体又はスチレンージエン - ランダム共重合体2~95重量%より成る耐衝撃性ポ リスチレン系樹脂組成物を提供するものである。また、 本発明は、(a)シンジオタクチック構造を有するスチ レン系重合体5~98重量%, (b) 水素添加率が70 ~98モル%であるスチレンージエンージプロック共重 合体又はスチレンージエンースチレンートリプロック共 重合体又はスチレンージエンーランダム共重合体及び (c) オレフィン成分を含有するゴム状弾性体又はポリ オレフィンより成り、(b) 成分と(c) 成分の合計が 2~95重量%である耐衝撃性ポリスチレン系樹脂組成 物を提供するものである。

【0005】本発明において、(a)成分であるシンジ オタクチック構造を有するスチレン系重合体は、本発明 の耐衝撃性ポリスチレン系樹脂組成物の基材成分として 用いられる。ここでシンジオタクチック構造を有するス チレン系重合体におけるシンジオタクチック構造とは、 立体構造がシンジオタクチック構造、即ち炭素ー炭素結 合から形成される主鎖に対して側鎖であるフェニル基や 置換フェニル基が交互に反対方向に位置する立体構造を 有するものであり、そのタクティシティーは同位体炭素 による核磁気共鳴法(13C-NMR法)により定量され る。<sup>13</sup>C-NMR法により測定されるタクティシティー は、連続する複数個の構成単位の存在割合、例えば2個 の場合はダイアッド、3個の場合はトリアッド、- 5個の 場合はベンタッドによって示すことができるが、本発明 に言うシンジオタクチック構造を有するスチレン系重合 体とは、通常はラセミダイアッドで75%以上、好まし くは85%以上、若しくはラセミベンタッドで30%以 上、好ましくは50%以上のシンジオタクティシティー を有するポリスチレン, ポリ (アルキルスチレン),ポリ (ハロゲン化スチレン), ポリ (ハロゲン化アルキルス チレン), ポリ (アルコキシスチレン), ポリ (ピニル 安息香酸エステル), これらの水素化重合体及びこれら の混合物、あるいはこれらを主成分とする共重合体を指 称する。なお、ここでポリ(アルキルスチレン)として は、ポリ (メチルスチレン) , ポリ (エチルスチレ ン), ポリ (イソプロピルスチレン), ポリ (ターシャ 50

リープチルスチレン),ポリ(フェニルスチレン),ポ リ (ビニルナフタレン) , ポリ (ビニルスチレン) 等が あり、ポリ (ハロゲン化スチレン) としては、ポリ (ク ロロスチレン), ポリ (プロモスチレン), ポリ (フル オロスチレン)等がある。また、ポリ(ハロゲン化アル キルスチレン) としては、ポリ (クロロメチルスチレ ン) 等、また、ポリ (アルコキシスチレン) としては、 ポリ (メトキシスチレン) , ポリ (エトキシスチレン) 等がある。これらのうち特に好ましいスチレン系重合体 としては、ポリスチレン, ポリ (p-メチルスチレ ン), ポリ (m-メチルスチレン), ポリ (p-ターシ ャリーブチルスチレン), ポリ (p-クロロスチレ ン), ポリ (m-クロロスチレン), ポリ (p-フルオ ロスチレン), 水素化ポリスチレン及びこれらの構造単 位を含む共重合体が挙げられる。なお、上記スチレン系 重合体は、一種のみを単独で、又は二種以上を組み合わ

せて用いることができる。

[0006] このスチレン系重合体は、分子量について 特に制限はないが、重量平均分子量が好ましくは100 00以上、更に好ましくは5000以上である。更 に、分子量分布についてもその広狭は制約がなく、様々 なものを充当することが可能である。ここで、重量平均 分子量が10000未満のものでは、得られる組成物あ るいは成形品の熱的性質、機械的性質が低下する場合が あり好ましくない。このようなシンジオタクチック構造 を有するスチレン系重合体は、例えば不活性炭化水素溶 媒中、又は溶媒の不存在下に、チタン化合物及び水とト リアルキルアルミニウムの縮合生成物を触媒として、ス チレン系単量体(上記スチレン系重合体に対応する単量 体) を重合することにより製造することができる(特開 昭62-187708号公報)。また、ポリ(ハロゲン 化アルキルスチレン) については特開平1-46912 号公報、上記水素化重合体は特開平1-178505号 公報記載の方法等により得ることができる。

【0007】(b)成分である水素添加率が70~98 モル%であるスチレンージエンージブロック共重合体又 はスチレン-ジエン-スチレン-トリブロック共重合体 又はスチレン-ジエン-ランダム共重合体は、靭性及び 耐熱安定性を両立した樹脂組成物を得るために添加され る。これは、二重結合が完全に水素添加されたスチレン -ジエン系共重合体に比較して(b)成分中に少量残存 する二重結合により、(a)成分と(b)成分、又は (a) 成分と(b) + (c) 成分の相溶性又は親和性が 著しく向上するためと考えられる。(b)成分の水素添 加率は、原料であるスチレンージエン系共重合体の二重 結合100モル%に対し、好ましくは70~98モル %、さらに好ましくは75~95モル%である。水素添 加率が70モル%未満であると、組成物の耐熱安定性が 低下し、また、98モル%を超えると靱性の向上効果が 小さい。(b)成分の具体例としては、例えば、スチレ

30

ン-プタジエン-ジプロック共重合体(SBR), スチ レンープタジエンースチレンートリプロック共重合体 (SBS), スチレンープタジエンーランダム共重合体 (SB), スチレン-イソプレン-ジブロック共重合体 (SIR), スチレンーイソプレンースチレンートリブ ロック共重合体(SIS),スチレンーイソプレンーラ ンダム共重合体(SI)等のスチレンージエン系プロッ ク、グラフト又はランダム共重合体を70~98モル% の範囲で水素添加したものが挙げられる。これらのう ち、特に、スチレンープタジエンースチレンートリプロ ック共重合体を70~98モル%の範囲で水素添加した ものが好ましく用いられる。 (a) 成分及び(b) 成分 の配合割合は、(a)成分5~98重量%及び(b)成 分2~95重量%である。(b)成分が2重量%未満で は耐衝撃性の改良効果が少なく、95重量%を超えると 組成物の弾性率、耐熱性の低下が著しくなることがあ る。(b) 成分は、好ましくは5~90重量%の範囲で 用いられ、この範囲で耐衝撃性の改良効果,優れた弾性 率及び耐熱性が得られる。また、(b)成分のオレフィ ン部としては、以下に説明する(c)成分のオレフィン 成分を有するゴム状弾性体又はポリオレフィンと同一骨 格のものあるいは相溶性の良いものが好ましく用いられ \_\_る。

【0008】本発明の樹脂組成物は、さらに、(c)成 分としてオレフィン成分を含有するゴム状弾性体又はポ リオレフィンを含有することができる。これらは、本発 明の樹脂組成物の耐衝撃性を改良するために用いられ る。このようなゴム状弾性体又はポリオレフィンとは、 構造中にモノマー単位としてエチレン、プロピレン、プ **チレン,オクテン,ブタジエン,イソプレン,ノルボル** ネン、ノルボルナジエン、シクロペンタジエン等のオレ フィン成分を含有するものである。ゴム状弾性体の具体 例としては、例えば、天然ゴム、ポリブタジエン、ポリ **イソプレン,ポリイソプチレン,ネオプレン,スチレン** -ブタジエンブロック共重合体ゴム(SBR), スチレ ンープタジエン-スチレンプロック共重合体 (SB S), 水素添加スチレン-プタジエン-スチレンプロッ ク共重合体(SEBS), スチレン-イソプレンプロッ クースチレンプロック共重合体(SIS), 水素添加ス チレンーイソプレンブロック-スチレンブロック共重合 体 (SEPS), エチレンプロピレンゴム (EPM), エチレンプロピレンジエンゴム (EPDM) 又はこれら を変性剤により変性したゴム等が挙げられる。これらの うち特に、SEBS, SBR, SBS, EPM, EPD Mが好ましい。また、ポリオレフィンの具体例として は、アイソタクチックポリプロピレン、シンジオタクチ ックポリプロピレン,アタクチックポリプロピレン,ブ ロックポリプロピレン、ランダムポリプロピレン、高密 度ポリエチレン、高圧法ポリエチレン、直鎖状低密度ポ リエチレン,環状ポリオレフィン,ポリプテン,1,2 50 ル);ポリ(2-クロロー6-メチルー1,4-フェニ

ポリプタジエン及びこれらの共重合体などが挙げられ る。なお、上記オレフィン成分を含有するゴム状弾性体 又はポリオレフィンは、一種のみを単独で、又は二種以 上を組み合わせて用いることができる。(c)成分とし て用いるゴム状弾性体又はポリオレフィンは、樹脂組成 物100重量%中、(b)成分と(c)成分の合計が2 ~95重量%、好ましくは5~90重量%の範囲とす る。2重量%未満では耐衝撃性の改善効果が少なく、9 5 重量%を超えると組成物の弾性率及び耐熱性の低下が 著しい場合があり好ましくない。(b)成分と(c)成 分の合計が5~90重量%の範囲である場合に耐衝撃性 の改善が顕著となり、組成物の弾性率及び耐熱性も損な われないため好ましい。また、(b)成分と(c)成分 の比率に特に制限はないが、(b)/(c)=1/99

以上が好ましい。1/99未満では靱性の向上効果が小

さいことがあり好ましくない。

[0009] 本発明の樹脂組成物は、さらに(d)成分 としてポリフェニレンエーテルを含有することができ る。ポリフェニレンエーテルは、公知の化合物であり、 米国特許第3,306,874号,同3,306,875号,同 3,257,357号及び同3,257,358号の各明細書を 参照することができる。ポリフェニレンエーテルは、通 常、銅アミン錯体、および二箇所もしくは三箇所を置換 した一種以上のフェノール化合物の存在下で、ホモポリ マー又はコポリマーを生成する酸化カップリング反応に よって調製される。ここで、銅アミン錯体としては、第 一、第二及び第三アミンから誘導される銅アミン錯体を 使用できる。適切なポリフェニレンエーテルの例として は、ポリ(2、3-ジメチル-6-エチル-1、4-フ ェニレンエーテル);ポリ(2-メチルー6-クロロメ チルー1,4-フェニレンエーテル);ポリ(2-メチ ルー6-ヒドロキシエチル-1,4-フェニレンエーテ ル):ポリ(2-メチル-6-n-ブチル-1, 4-フ ェニレンエーテル);ポリ(2-エチルー6-イソプロ ピルー1, 4-フェニレンエーテル);ポリ(2-エチ ルー6-n-プロピルー1, 4-フェニレンエーテ ル) ; ポリ (2, 3, 6-トリメチル-1, 4-フェニ レンエーテル);ポリ〔2-(4'-メチルフェニル) -1, 4-フェニレンエーテル〕;ポリ(2-プロモー 6-フェニル-1, 4-フェニレンエーテル);ポリ (2-メチルー6-フェニルー1, 4-フェニレンエー テル) ;ポリ (2-フェニル-1, 4-フェニレンエー テル):ポリ(2-クロロ-1,4-フェニレンエーテ ル) ;ポリ(2-メチル-1, 4-フェニレンエーテ ル) ;ポリ (2-クロロー6-エチルー1, 4-フェニ レンエーテル);ポリ(2-クロロー6-プロモー1, 4-フェニレンエーテル);ポリ(2,6-ジ-n-プ ロビルー1, 4-フェニレンエーテル);ポリ(2-メ チルー6-イソプロピルー1,4-フェニレンエーテ

レンエーテル);ポリ(2-メチル-6-エチル-1, 4-フェニレンエーテル);ポリ(2,6-ジプロモー 1, 4-フェニレンエーテル);ポリ(2,6-ジクロ ロー1、4-フェニレンエーテル);ポリ(2,6-ジ エチル-1, 4-フェニレンエーテル) 及びポリ(2, 6-ジメチル-1, 4-フェニレンエーテル) 等が挙げ られる。また、例えば、前記ホモポリマーの調製に使用 されるようなフェノール化合物の二種又はそれ以上から 誘導される共重合体などの共重合体も適切である。さら に、例えば、ポリスチレン等のピニル芳香族化合物と前 10 述のポリフェニレンエーテルとのグラフト共重合体及び ブロック共重合体が挙げられる。これらのうちでは、特 にポリ(2,6-ジメチル-1,4-フェニレンエーテ ル)が好ましい。なお、上記ポリフェニレンエーテル は、一種のみを単独で、又は二種以上を組み合わせて用 いることができる。 (d) 成分の分子量に特に制限はな いが、クロロホルム中25℃で測定した固有粘度が0.4 d1/g以上であるのが好ましく、0.5d1/g以上で あるのがさらに好ましい。0.4d1/g未満では耐衝撃 性の改善効果が小さく好ましくないことがある。また、

(d) 成分を配合した組成物においては、その配合割合 は (a) 成分5~98重量%, (b) 成分と(c) 成分 の合計を1~90重量%とし、(d)成分の添加割合は 0.5~5.0重量%の範囲とする。この添加量が0.5重量 %未満では耐衝撃性の改善効果が小さく、5.0重量%を 超えると成形性を低下させることがあり好ましくない。

(d) 成分の添加量は、1.0~5.0重量%の範囲のと き、耐衝撃性の改善効果が顕著であり、成形性において も優れているため、この範囲が好ましい。

【0010】本発明の樹脂組成物には、さらに剛性及び 耐熱性を向上させる目的で(e)成分として無機充填材 を必要に応じて配合することができる。無機充填材とし ては、繊維状、粒状、粉状等、様々なものが挙げられ る。繊維状充填材としては、ガラス繊維、炭素繊維、ウ ィスカー、ケプラー繊維、セラミック繊維、金属繊維等 が挙げられる。具体的に、ウィスカーとしてはホウ素、 アルミナ,シリカ,炭化ケイ素等、セラミック繊維とし てはセッコウ、チタン酸カリウム、硫酸マグネシウム、 酸化マグネシウム等、金属繊維としては銅、アルミニウ ム、鋼等がある。ここで、充填材の形状としてはクロス 40 状, マット状, 集束切断状, 短繊維, フィラメント状の もの、ウィスカーがある。また、集束切断状の場合、長 さが0.05~50mm, 繊維径が5~20μmφのもの が好ましい。また、クロス状、マット状の場合、長さが 好ましくは1mm以上、特に5mm以上が好ましい。一 方、粒状、粉状充填材としては、例えばタルク、カーボ ンプラック、グラファイト、二酸化チタン、シリカ、マ イカ、炭酸カルシウム、硫酸カルシウム、炭酸パリウ ム、炭酸マグネシウム、硫酸マグネシウム、硫酸パリウ

ン、炭化ケイ素、金属粉末、ガラスパウダー、ガラスフ レーク,ガラスビーズ等が挙げられる。これら充填材の うち特にガラス充填材、例えばガラスフィラメント、ガ **ラスファイパー,ガラスロビング,ガラスマット,ガラ** スパウダー,ガラスフレーク,ガラスピーズが好まし

【0011】また、上記無機充填材は表面処理したもの が好ましい。この表面処理に用いられるカップリング剤 は、充填材と樹脂成分との接着性を良好にするために用 いられるが、所謂シラン系カップリング剤、チタン系カ ップリング剤として公知のもののなかから適宜選定して 用いることができる。このシラン系カップリング剤の具 体例としては、トリエトキシシラン、ピニルトリス(β メトキシエトキシ)シラン、アーメタクリロキシプロ ピルトリメトキシシラン, ァーグリシドキシプロピルト リメトキシシラン、β-(1,1-エポキシシクロヘキ シル) エチルトリメトキシシラン, N-β- (アミノエ チル) - γ-アミノプロピルトリメトキシシラン, Nβ- (アミノエチル) - γ-アミノプロピルメチルジメ トキシシラン, ャーアミノプロピルトリエトキシシラ ン, N-フェニル-γ-アミノプロピルトリメトキシシ ラン, γ-メルカプトプロピルトリメトキシシラン, γ ークロロプロピルトリメトキシシラン、ャーアミノプロ ピルトリメトキシシラン, ァーアミノプロピルートリス (2-メトキシーエトキシ) シラン, N-メチルーァー **アミノプロピルトリメトキシシラン,N-ピニルベンジ** ルーァーアミノプロピルトリエトキシシラン, トリアミ ノプロピルトリメトキシシラン, 3-ウレイドプロピル トリメトキシシラン、3-(4,5-ジヒドロイミダゾ ール) プロピルトリエトキシシラン, ヘキサメチルジシ ラザン, N, O- (ピストリメチルシリル) アミド, N, N-ピス (トリメチルシリル) ウレア等が挙げられ る。これらの中で好ましいのは、アーアミノプロビルト リメトキシシラン, N − β − (アミノエチル) − γ − ア **ミノプロピルトリメトキシシラン,ァーグリシドキシブ** ロピルトリメトキシシラン, β-(3, 4-エポキシシ クロヘキシル) エチルトリメトキシシラン等のアミノシ ラン, エポキシシランである。

【0012】また、チタン系カップリング剤の具体例と しては、イソプロピルトリイソステアロイルチタネー ト, イソプロピルトリドデシルベンゼンスルホニルチタ ネート、イソプロピルトリス(ジオクチルパイロホスフ ェート) チタネート, テトライソプロピルピス (ジオク チルホスファイト) チタネート, テトラオクチルピス (ジトリデシルホスファイト) チタネート, テトラ (1, 1-ジアリルオキシメチル-1-プチル) ピス (ジトリデシル) ホスファイトチタネート, ピス (ジオ クチルパイロホスフェート) オキシアセテートチタネー ト, ビス (ジオクチルパイロホスフェート) エチレンチ ム, オキシサルフェート, 酸化スズ, アルミナ, カオリ 50 タネート, イソプロピルトリオクタノイルチタネート,

イソプロピルジメタクリルイソステアロイルチタネート、イソプロピルイソステアロイルジアクリルチタネート、イソプロピルトリ(ジオクチルホスフェート)チタネート、イソプロピルトリクミルフェニルチタネート、イソプロピルトリ(N-アミドエチル、アミノエチル)チタネート、ジクミルフェニルオキシアセテートチタネート、ジイソステアロイルエチレンチタネートなどが挙げられる。これらの中で好ましいのは、イソプロピルトリ(N-アミドエチル、アミノエチル)チタネートである。

【0013】このようなカップリング剤を用いて前記充 填材の表面処理を行うには、通常の公知方法で行うこと ができ、特に制限はない。例えば、上記カップリング剤 の有機溶媒溶液あるいは懸濁液をいわゆるサイジング剤 として充填材に塗布するサイジング処理,あるいはヘン シェルミキサー, スーパーミキサー, レーディゲミキサ ー、V型プレンダーなどを用いての乾燥混合、スプレー 法、インテグラルブレンド法、ドライコンセントレート 法など、充填材の形状により適宜な方法にて行うことが できるが、サイジング処理,乾式混合,スプレー法によ り行うことが望ましい。また、上記のカップリング剤と ともにガラス用フィルム形成性物質を併用することがで きる。このフィルム形成性物質には、特に制限はなく、 例えばポリエステル系, ポリエーテル系, ウレタン系, エポキシ系, アクリル系, 酢酸ピニル系等の重合体が挙 げられる。無機充填材を配合する場合、その配合割合は 前記の(a)成分及び(b)成分及び場合により(c) 成分及び場合により (d) 成分からなる樹脂組成物 10 0 重量部に対して0.5~350重量部とする。無機充填 材の配合量が0.5重量部未満であると、充填材としての 充分な配合効果が認められず、一方350重量部を超え ると、分散性が悪く、成形が困難になるという不都合が 生じることがある。無機充填材の配合割合は、充填材と しての効果、分散性及び成形性の点から5~200重量 部の範囲とするのが好ましい。

【0014】さらに、本発明の樹脂組成物に必要に応じて、(f)成分として前記(a)成分との相溶性又は親和性を有し、かつ極性基を有する重合体を配合することができる。このような重合体は、無機充填材と樹脂との接着性を向上させる作用を有するものである。(a)成分との相溶性又は親和性を有し、かつ極性基を有する重合体とは、(a)成分との相溶性あるいは親和性を示す連鎖をポリマー質中に含有するものであり、例えば、シンジオタクチックポリスチレン、アタクチックポリスチレン、アイソタクチックポリスチレン、スチレン系重合体、ポリフェニレンエーテル、ポリビニルメチルエーテル等を主鎖、ブロック領又はグラフト領として有する重合体が挙げられる。また、ここでいう極性基とは、前記無機充填材との接着性を向上させるものであればよく、具体的には、例えば酸無水物基、カルボン酸基、カルボ 50

ン酸エステル基, カルボン酸ハライド基, カルボン酸アミド, カルボン酸塩基, スルホン酸基, スルホン酸エステル基, スルホン酸塩化物基, スルホン酸アミド基, スルホン酸塩基, エポキシ基, アミノ基, イミド基, オキサゾリン基などが挙げられる。

10

【0015】(f)成分の具体例としては、例えば、ス チレンー無水マレイン酸共重合体(SMA),スチレン グリシジルメタクリレート共重合体、末端カルボン酸 変性ポリスチレン、末端エポキシ変性ポリスチレン、末 10 端オキサゾリン変性ポリスチレン、末端アミン変性ポリ スチレン、スルホン化ポリスチレン、スチレン系アイオ ノマー,スチレンーメチルメタクリレートーグラフトポ リマー、(スチレンーグリシジルメタクリレート)ーメ チルメタクリレートーグラフト共重合体、酸変性アクリ ルースチレンーグラフトポリマー、(スチレンーグリシ ジルメタクリレート) -スチレン-グラフトポリマー, ポリプチレンテレフタレートーポリスチレンーグラフト ポリマー、無水マレイン酸変性SPS、フマル酸変性S PS、グリシジルメタクリレート変性SPS、アミン変 性SPS等の変性スチレン系ポリマー、(スチレン-無 水マレイン酸) ーポリフェニレンエーテルーグラフトポ リマー、無水マレイン酸変性ポリフェニレンエーテル、 フマル酸変性ポリフェニレンエーテル、グリシジルメタ クリレート変性ポリフェニレンエーテル、アミン変性ポ リフェニレンエーテル等の変性ポリフェニレンエーテル 系ポリマーなどが挙げられる。これらのうち特に、変性 SPS、変性ポリフェニレンエーテルなどが好適であ る。なお、上記重合体は、一種のみを単独で、又は二種 以上を組み合わせて用いることができる。

【0016】なお、上記のような変性スチレン系ポリマ ーや変性ポリフェニレンエーテルは例えば各種のスチレ ン系ポリマー又はポリフェニレンエーテルを変性剤を用 いて変性することにより得ることができるが、本発明の 目的に使用可能であれば、これらの方法に限定されるも のではない。例えば、変性SPSを製造する場合、原料 SPSとしては、特に制限はなく、(a)成分として示 した重合体を用いることができるが、(a)成分のSP Sとの相溶性の観点から、スチレンと置換スチレンとの 共重合体が好ましく用いられる。共重合体の組成比とし ては、特に制限はないが、置換スチレン量が1~50モ ル%であるのが好ましい。置換スチレン量が1モル%未 満では変性が困難であり、50モル%を超えるとSPS との相溶性が低下するため好ましくない。特に好ましい コモノマーの具体例としては、メチルスチレン、エチル スチレン、イソプロピルスチレン、ターシャリープチル スチレン、ピニルスチレン等のアルキルスチレン、クロ ロスチレン、プロモスチレン、フルオロスチレン等のハ ロゲン化スチレン、クロルメチルスチレン等のハロゲン 化アルキルスチレン、メトキシスチレン, エトキシスチ レン等のアルコキシスチレンなどが挙げられる。また、

(a) 成分の5 重量%以下の使用量であれば、アタクチ ック構造を持つ上記重合体も使用可能である。5重量% を超えて使用すると組成物の耐熱性を低下させるため好 ましくない。変性剤としては、エチレン性二重結合と極 性基を同一分子内に含む化合物が使用でき、例えば、無 水マレイン酸、マレイン酸、マレイン酸エステル、マレ イミド及びそのN置換体、マレイン酸塩をはじめとする マレイン酸誘導体、フマル酸、フマル酸エステル、フマ ル酸塩をはじめとするフマル酸誘導体、無水イタコン 酸、イタコン酸、イタコン酸エステル、イタコン酸塩を はじめとするイタコン酸誘導体、アクリル酸、アクリル 酸エステル,アクリル酸アミド,アクリル酸塩をはじめ とするアクリル酸誘導体、メタクリル酸、メタクリル酸 エステル,メタクリル酸アミド,メタクリル酸塩,グリ シジルメタクリレートをはじめとするメタクリル酸誘導 体などが挙げられる。これらのうち、特に無水マレイン 酸、フマル酸、グリシジルメタクリレートが好ましい。

【0017】変性SPSは、溶媒、他樹脂の存在下、上 記原料SPSと上記の変性剤を反応させることにより得 られる。変性には公知の方法が用いられるが、ロールミ ル,パンバリーミキサー,押出機などを用いて150~ 350℃の温度で溶融混練し、反応させる方法、また、 ベンゼン、トルエン、キシレン等の溶媒中で加熱反応さ せる方法などが挙げられる。さらに、これらの反応を容 易に進めるため、反応系にベンゾイルパーオキサイド、 ジー t - ブチルパーオキサイド, ジクミルパーオキサイ ド, t-ブチルパーオキシベンゾエート, アゾピスイソ プチロニトリル,アゾピスイソパレロニトリル,2,3 -ジフェニル-2,3-ジメチルプタン等のラジカル発 生剤を存在させることは有効である。また、好ましい変 性方法としては、ラジカル発生剤の存在下に溶融混練す る方法がある。また、変性の際に他樹脂を添加してもよ い。これら、変性SPSのうち、無水マレイン酸変性S PS及びフマル酸変性SPSが特に好ましく用いられ る。変性ポリフェニレンエーテルも、変性SPSと同様 の方法で得ることができ、原料ポリフェニレンエーテル としては、(d)成分として記載したものを使用するこ とができる。例えば、(d)成分として記載したポリフ ェニレンエーテルを前記の変性剤を用いて、変性SPS の場合と全く同様の方法で変性することができる。変性 ポリフェニレンエーテルのうち、特に無水マレイン酸変 性ポリフェニレンエーテル及びフマル酸変性ポリフェニ レンエーテルが好ましく用いられる。

[0018] また、(f) 成分である(a) 成分との相 溶性又は親和性を有し、かつ極性基を有する重合体の極 性基含有率は、該重合体中0.01~20重量%であるの が好ましく、0.05~10重量%の範囲であるのがさら に好ましい。この含有率が0.01重量%未満では無機充 填材との接着効果を発揮させるのに、該重合体を多量に

12

形性を低下させることがあるため好ましくない。また、 20 重量%を超えると、(a) 成分との相溶性が低下す ることがあるため好ましくない。(f)成分の配合量 は、前記の(a)成分及び(b)成分及び場合により (c) 成分及び場合により(d)成分からなる樹脂組成 物100重量部に対して0.1~10重量部の範囲である のが好ましく、0.5~8重量部の範囲であるのがより好 ましい。この配合量が0.1重量部未満では無機充填材と の接着効果が少なく、樹脂と無機充填材の接着性の不足 を生じ、10重量部を超えると(a)成分の結晶性を低 下させ、組成物の耐熱性及び成形性が著しく低下するこ とがあるため好ましくない。この配合量が0.5~8重量 部の範囲である場合に無機充填材との接着効果が高くな り、(a)成分の特性を損なうことがない。

【0019】その他、本発明の樹脂組成物には、本発明 の目的を阻害しない限り、核剤、酸化防止剤、紫外線吸 収剤、外部潤滑剤、可塑剤、帯電防止剤、着色剤、難燃 剤、難燃助剤等の添加剤あるいはその他の熱可塑性樹脂 を必要に応じて配合することができる。核剤としては、 アルミニウムジ (p-t-プチルベンゾエート) をはじ めとするカルボン酸の金属塩、メチレンピス(2,4-ジー t ープチルフェノール) アシッドホスフェートナト リウムをはじめとするリン酸の金属塩、タルク、フタロ シアニン誘導体など、公知のものから任意に選択して用 いることができる。なお核剤は、一種のみを単独で、又 は二種以上を組み合わせて用いることができる。また、 可塑剤としては、ポリエチレングリコール、ポリアミド オリゴマー, エチレンピスステアロアマイド, フタル酸 エステル、ポリスチレンオリゴマー、ポリエチレンワッ クス、ミネラルオイル、シリコーンオイルなど、公知の ものから任意に選択して、一種のみを単独で、又は二種 以上を組み合わせて用いることができる。また、難燃剤 としては、臭素化ポリスチレン、臭素化シンジオタクチ ックポリスチレン,臭素化ポリフェニレンエーテルなど 公知のものから、難燃助剤としては、三酸化アンチモン をはじめとするアンチモン化合物、その他のものから、 それぞれ任意に選択して用いることができ、一種のみを 単独で、又は二種以上を組み合わせて用いることができ る。酸化防止剤としては、(2,6-ジ-t-ブチルー 4-メチルフェニル) ペンタエリスリトールジホスファ イト (アデカ・アーガス社製, PEP-36)、テトラ キス(メチレン-3-(3',5'-ジ-t-ブチル-4'-ヒドロキシフェニル))プロピオネート(アデカ ·アーガス社製, MARK A060) 等を用いること ができる。なお酸化防止剤は、一種のみを単独で、又は 二種以上を組み合わせて用いることができる。

[0020] 本発明のスチレン系樹脂組成物は、前記の 各必須成分及び所望により用いられる添加成分を所定の 割合で配合し、ブレンドすることによって調製する。こ 添加する必要があり、組成物の力学物性,耐熱性及び成500プレンド方法としては、従来から知られている溶融混 練法、溶液ブレンド法等を適宜採用することができる。 またカップリング剤で処理された無機充填材の配合方法 としては、その他に、(a)成分又はその組成物からな るシートとガラスマットを積層して溶融する方法,

(a) 成分又はその組成物、及び長繊維状無機充填材を 液体中でスラリー状に混合させ、沈積後加熱する方法等 を採用することができる。一般的にはパンパリーミキサ ー, ヘンシェルミキサーや混練ロールによる通常の溶融 混練によることが好ましい。

## [0021]

【実施例】次に、本発明を製造例、実施例及び比較例に より更に詳しく説明する。

#### 製造例1

内容積2リットルの反応容器に、精製スチレン1.0リッ トル、トリエチルアルミニウム1ミリモルを加え、80 ℃に加熱した後、予備混合触媒(ペンタメチルシクロペ ンタジエニルチタントリメトキシド90マイクロモル, ジメチルアニリニウムテトラ(ペンタフルオロフェニ ル) ボレート90マイクロモル,トルエン29.1ミリモ ル, トリイソプチルアルミニウム1.8ミリモル) 16.5 20 ミリリットルを添加し、80℃で5時間重合反応を行っ た。反応終了後、生成物をメタノールで繰返し洗浄し、 乾燥して重合体380gを得た。この重合体の重量平均 分子量を、1,2,4ートリクロロベンゼンを溶媒とし **て、130℃でゲルパーミエーションクロマトグラフィ** 一にて測定したところ、320000であり、また重量 平均分子量/数平均分子量は2.60であった。また、融 点及び<sup>13</sup>C-NMR測定により、この重合体はシンジオ タクチック構造のポリスチレン(SPS)であることを 確認した。

#### [0022] 製造例2

内容積2リットルの反応容器に、精製スチレン0.9リッ トル, p-メチルスチレン0.1リットル, トリエチルア ルミニウム1ミリモルを加え、80℃に加熱した後、予 備混合触媒(ペンタメチルシクロペンタジエニルチタン トリメトキシド90マイクロモル、ジメチルアニリニウ ムテトラ (ペンタフルオロフェニル) ボレート90マイ クロモル, トルエン29.1ミリモル, トリイソプチルア ルミニウム1.8ミリモル)16.5ミリリットルを添加 し、80℃で5時間重合反応を行った。反応終了後、生 成物をメタノールで繰返し洗浄し、乾燥して重合体39 0gを得た。この重合体の重量平均分子量を、1,2, 4-トリクロロベンゼンを溶媒として、130℃でゲル パーミエーションクロマトグラフィーにて測定したとこ ろ、328000であり、また重量平均分子量/数平均 分子量は2.60であった。また、融点及び13C-NMR 測定により、この重合体はSPSであり、pーメチルス チレンを12モル%含有することを確認した。

### 【0023】製造例3

製造例2で得たスチレン-p-メチルスチレン共重合体 50

14

(p-メチルスチレン含有量12モル%) 1 kg, 無水マレイン酸30g, ラジカル発生剤として2, 3-ジメチル-2, 3-ジフェニルブタン(日本油脂(株) 製,商品名ノフマーBC) 10gをドライブレンドし、30mm二軸押出機を用いてスクリュー回転数200rpm,設定温度300℃で溶融混練を行った。このとき樹脂温度は約330℃であった。ストランドを冷却後、ペレット化し、無水マレイン酸変性SPSを得た。得られた変性SPS1gをエチルベンゼンに溶解した後、メタノールで再沈し、回収したポリマーをメタノールでソックスレー抽出し、乾燥後、IRスペクトルのカルボニル吸収の強度及び滴定により変性率を求めたところ変性率は1.05重量%であった。

#### [0024] 製造例4

ポリフェニレンエーテル(固有粘度0.45 d l / g, クロロホルム中, 25℃) 1 k g, 無水マレイン酸60 g, ラジカル発生剤として2, 3 - ジメチル-2, 3 - ジフェニルブタン(日本油脂(株)製, 商品名ノフマーBС)10gをドライブレンドし、30mm二軸押出機を用いてスクリュー回転数200rpm, 設定温度300℃で溶融混練を行った。このとき樹脂温度は約330℃であった。ストランドを冷却後、ペレット化し、無水マレイン酸変性ポリフェニレンエーテルを得た。得られた変性ポリフェニレンエーテル1gをエチルペンゼンに溶解した後、メタノールで再沈し、回収したポリマーをメタノールでソックスレー抽出し、乾燥後、IRスペクトルのカルボニル吸収の強度及び滴定により変性率を求めたところ、変性率は2.0重量%であった。

# 【0025】 実施例1

(a) 成分として製造例1で製造したシンジオタクチッ 30 クポリスチレン (重量平均分子量320000, 重量平 均分子量/数平均分子量2.60)80重量%及び(b) 成分として水素添加率が75モル%であるSEBS ((株) クラレ製、Septon KL-8006、水素添加率低減 品) 20重量%の合計100重量部に対して、酸化防止 剤として(2,6-ジーt-プチル-4-メチルフェニ ル) ペンタエリスリトールジホスファイト (アデカ・ア ーガス社製PEP-36) 0.1 重量部及びテトラキス (メチレン-3-(3', 5'-ジ-t-プチル-4' -ヒドロキシフェニル) プロピオネート (アデカ・アー ガス社製 MARK AO60) 0.1 重量部を加え、ヘンシェル ミキサーでドライブレンドを行った後、二軸押出機で溶 融混練を行いペレット化した。得られたペレットを用 い、射出成形を行ってアイソット試験片を得た。得られ た試験片を用いて、耐熱試験(120℃, 500時間) 前後のアイゾット衝撃強度(JIS-K-7110に準 拠) 及び色調変化を測定した。結果を第1表に示す。な お、この色調の変化は、最も良いものを10とし、10 ~1の間で評価したものである。

【0026】実施例2~3及び比較例1~3

(b) 成分として第1表に示したものを用いた以外は、 実施例1と同様に操作し、結果を第1表に示す。

## [0027] 実施例4

(a) 成分として製造例1で製造したシンジオタクチッ クポリスチレン (重量平均分子量32000, 重量平 均分子量/数平均分子量2.60)80重量%,(b)成 分として水素添加率が75モル%であるSEBS ((株) クラレ製、Septon KL-8006、水素添加率低減 品) 4 重量%及び(c)成分として水素添加スチレンー ブタジエンースチレン共重合体(シェル化学(株)製、 G1651) 16重量%の合計100重量部に対して、 酸化防止剤として(2,6-ジ-t-プチル-4-メチ **ルフェニル)ペンタエリスリトールジホスファイト(ア** デカ・アーガス社製PEP-36)0.1 重量部及びテト ラキス (メチレン-3-(3',5'-ジ-t-プチル -4'-ヒドロキシフェニル)プロピオネート(アデカ ・アーガス社製 MARK A060) 0.1 重量部を加え、ヘン シェルミキサーでドライブレンドを行った後、二軸押出 機で溶融混練を行いペレット化した。得られたペレット を用い、射出成形を行ってアイゾット試験片を得た。得 られた試験片を用いて、耐熱試験(120℃,500時 間) 前後のアイゾット衝撃強度(JIS-K-7110 に準拠) 及び色調変化を測定した。結果を第1表に示 す。

# 【0028】実施例5~8及び比較例4~8

(b) 成分及び(c) 成分として第1表に示したものを 用いた以外は、実施例4と同様に操作し、結果を第1表 に示す。

## [0029] 実施例9

(a) 成分として製造例1で製造したシンジオタクチッ 30 クポリスチレン (重量平均分子量3 2 0 0 0 0 0, 重量平均分子量/数平均分子量2.6 0) 7 6 重量%, (b) 成分として水素添加率が7 5 モル%である S E B S ((株) クラレ製、Septon KL-8006、水素添加率低減品) 2 0 重量%及び(d) 成分としてポリ(2,6-ジメチル-1,4-フェニレンエーテル)([η]=0.5 5 d 1/g、クロロホルム中25℃)4 重量%の合計100重量部に対して、酸化防止剤として(2,6-ジーセーブチルー4ーメチルフェニル)ペンタエリスリトールジホスファイト(アデカ・アーガス社製 P E P - 3 40 6) 0.1 重量部及びテトラキス(メチレン-3-(3',5'-ジーtーブチルー4'-ヒドロキシフェニル)プロピオネート(アデカ・アーガス社製 MARK A0 6 0) 0.1 重量部を加え、ヘンシェルミキサーでドライ

16

ブレンドを行った後、二軸押出機で溶融混練を行いベレット化した。得られたペレットを用い、射出成形を行ってアイゾット試験片を得た。得られた試験片を用いて、耐熱試験(120℃,500時間)前後のアイゾット衝撃強度(JIS-K-7110に準拠)及び色調変化を測定した。結果を第1表に示す。

[0030] 実施例10~11及び比較例9~11

(b) 成分として第1表に示したものを用いた以外は、 実施例9と同様に操作し、結果を第1表に示す。

#### 【0031】実施例12

(a) 成分として製造例1で製造したシンジオタクチッ クポリスチレン (重量平均分子量320000, 重量平 均分子量/数平均分子量2.60)76重量%,(b)成 分として水素添加率が75モル%であるSEBS ((株) クラレ製、Septon KL-8006、水素添加率低減 品) 4重量%, (c) 成分として水素添加スチレンーブ タジエンースチレン共重合体(シェル化学(株)製、G 1651) 16重量%及び(d)成分としてポリ(2, 6-ジメチル-1,4-フェニレンエーテル)(〔ヵ〕 =0.55d1/g、クロロホルム中25℃)4重量%の 合計100重量部に対して、酸化防止剤として(2,6 ージー t ープチルー4 ーメチルフェニル)ペンタエリス リトールジホスファイト(アデカ・アーガス社製PEP -36)0.1重量部及びテトラキス(メチレン-3-(3', 5'-ジーtープチルー4'-ヒドロキシフェ ニル) プロピオネート (アデカ・アーガス社製 MARK AO 60) 0.1 重量部を加え、ヘンシェルミキサーでドライ プレンドを行った後、二軸押出機で溶融混練を行いペレ ット化した。得られたペレットを用い、射出成形を行っ てアイソット試験片を得た。得られた試験片を用いて、 耐熱試験 (120℃, 500時間) 前後のアイソット衝 撃強度(JIS-K-7110に準拠)及び色調変化を 測定した。結果を第1表に示す。

【0032】実施例13~16及び比較例12~16

(b) 成分及び(c) 成分として第1表に示したものを 用いた以外は、実施例12と同様に操作し、結果を第1 表に示す。なお、第1表中の(c) 成分の記号は、下記 のものを表す。

G1651; Shell Chem. Co. SEBS 40 EPO7P; 日本合成ゴム (株) 製、EPM E100G; 出光石油化学 (株) 製、PP 【0033】 【表1】

第1波

耐熱試験120 ℃×500hr Z 合 (d) 後 (c) (a) (b) 水業化率70~98 74771 色期の 7497} オレフィン含有 却フェニレ 製造例 ゴム又は **ゾエーテカ** 衝撃 衝撃 変化 105 モル%のスチレンータ 目視 強度 強度 PS 1/共重合体 ポリオレフィン jff付 良10 **小-**[名 添加量 添加量 カチ 付 添加量 水态平 添加量 惠 1 重量% KJ/m² KJ/m² モル% 重量% 重量% 重量光 15.1 9. 2 7 8 0 75 20 実施例1 13.6 9. 5 8 8 5 20 実施例 2 8 0 9. 9 8 130 実施例3 8 0 95 20 13.7 9. 9 9 G1651 16 実施例 4 8 0 75 6. 9 6. 0 EP07P 75 16 実施例5 8 0 5.9 9 6. 5 8 0 8 5 EP07P 16 実施例 6 9 5 RP07P 16 6. 3 6. **1** 10 実施例7 8 0 9 4. 5 4 i B100G 16 実施例8 8 0 85 4 18.5 7 26.8 7 6 75 20 実施例 9 8 2 0 24.8 19.1 4 実施例10 76 8 5 28.5 19.0 9 2 0 実施例11 7 6 95 実施例12 7 6 7 5 61651 16 21.0 18.5 9 7. 8 9 EP07P 9. 0 実施例13 76 75 16 7. 5 . 9 BP07P 16 4 8.5 实施例14 76 8 5 10 EP07P 16 8. 0 7. 2 9 5 実施例15 76

B100G

B 5

76

実施例16

[0034]

【表2】

16

6. 0

5. 5

9

第1表 (つづき)

第1次 (つつき)									
			12C	合			副熟試験120 ℃×500hr		
	(a)	(b)		(c)		(d)	前後		
	製造例		水業化學70~98		オレフィン合有		74ゾット	7イゾット	色質の
·	105	モル%のびいづ		コム又は		江市	極	極程	変化
	PS	エン共重合体		ポリオレフィン			強度	強度	目視
	海加量	水酥率	添加量	ルド名	添加量	逐加量	が付	<b>か付</b>	良10
	重量%	モル%	重量%		重量%	理量%	KJ/e²	KJ/s²	≇ 1
比較例1	80	100	20	-	-	-	6.0	5. 5	10
比較例2	80	50	20	- 1	-	-	16.2	6, 1	2
比較例3	80	0	20	-	-	-	19.1	4.2	1
比较例4	80	100	4	G1651	16	-	5. 9	5.3	10
比较例5	80	100	4	EPO7P	16	-	4. 0	3.8	10
比較例6	80	50	4	EP07P	16	-	7. 1	3.5	3
比較例7	80	0	4	EPO7P	16	-	7.8	8.0	2
比較例8	80	100	4	B1006	16	-	3.2	2.8	10
比較例9	76	100	20	-	-	4	18.2	14.3	10
比较例10	76	50	20	_	-	4	25.8	8.5	2
比较例11	76	0	20	-	-	4	32.4	6.0	1
比较例12	76	100	4	G1651	16	4	17.0	14.1	10
<b>出校</b> 913	76	100	4	BP07P	16	4	6.1	5.2	10
HANGE PILLA	76	. 50	4	EPO7P	16	4.	9.3	4.9	3 _
比较到15	76	0	4	EP07P	16	4	9.9	1.1	2
比较9116	76	100	4	6100G	16	4	4.0	3. 5	10

【0035】第1表に示した結果から明らかなようにゴ ム状弾性体として又は(c)成分に対する相溶化剤とし て水素添加率が70~98モル%である(b)成分を用 いることによって、水素添加率が98モル%を超えるも のを用いた場合と比較して衝撃強度を著しく向上させる ことができ、また、水素添加率が70モル%未満のもの を用いた場合と比較して、衝撃強度及び色調の耐熱安定 性を著しく向上させることができる。また、(d)成分 を併用することによりさらに衝撃強度を向上させること ができる。

## 【0036】実施例17

(a) 成分として製造例1で製造したシンジオタクチッ クポリスチレン (重量平均分子量32000, 重量平 均分子量/数平均分子量2.60)90重量%及び(b) 成分として水素添加率が75モル%であるSEBS ((株) クラレ製、Septon KL-8006、水素添加率低減 品) 10重量%の合計100重量部に対して、(f)成 分として製造例3で製造した無水マレイン酸変性SPS 3 重量部、酸化防止剤として(2,6-ジーt-プチル - 4 - メチルフェニル)ペンタエリスリトールジホスフ ァイト (アデカ・アーガス社製PEP-36) 0.1重量 部及びテトラキス (メチレン-3-(3',5'-ジー t-ブチル-4'-ヒドロキシフェニル) プロピオネー ト (アデカ・アーガス社製 MARK A060) 0.1重量部を 50 G1651) 8重量%の合計100重量部に対して、

加え、ヘンシェルミキサーでドライブレンドを行った 後、二軸押出機で(e)成分としてガラス繊維(旭ファ イパーグラス社製、FT-712、10μm/3mm) 43 重量部サイドフィードしながら溶融混練を行いペレ ット化した。得られたペレットを用い、射出成形を行っ てアイソット試験片を得た。得られた試験片を用いて、 耐熱試験(150℃,500時間)前後のアイソット衝 撃強度 (JIS-K-7110に準拠) 及び色調変化を 測定した。原料の配合を第2表に、試験結果を第3表に 示す。

[0037] 実施例18~19及び比較例17~19

(b) 成分として第2表に示すものを用い、(f)成分 を製造例4で製造した無水マレイン酸変性ポリフェニレ ンエーテルに変えた以外は、実施例17と同様に操作 し、結果を第3表に示す。

### [0038] 実施例23

(a) 成分として製造例1で製造したシンジオタクチッ クポリスチレン(重量平均分子量320000、重量平 均分子量/数平均分子量2.60)90重量%,(b)成 分として水素添加率が75モル%であるSEBS ((株) クラレ製、Septon KL-8006、水素添加率低減 品) 2 重量%及び(c)成分として水素添加スチレンー ブタジエンースチレン共重合体(シェル化学(株)製、

(f) 成分として製造例4で製造した無水マレイン酸変 性ポリフェニレンエーテル3重量部,酸化防止剤として (2, 6-ジーt-プチルー4-メチルフェニル) ペン タエリスリトールジホスファイト(アデカ・アーガス社 製PEP-36)0.1 重量部及びテトラキス (メチレン -3-(3', 5'-ジ-t-ブチル-4'-ヒドロキ シフェニル) プロピオネート (アデカ・アーガス社製 M ARK A060) 0.1 重量部を加え、ヘンシェルミキサーで ドライブレンドを行った後、二軸押出機で(e)成分と してガラス繊維(旭ファイバーグラス社製、FT-71 *10* 2、10μm/3mm) 43重量部サイドフィードしな がら溶融混練を行いペレット化した。得られたペレット を用い、射出成形を行ってアイゾット試験片を得た。得 られた試験片を用いて、耐熱試験(150℃,500時 間) 前後のアイゾット衝撃強度(JIS-K-7110 に準拠) 及び色調変化を測定した。原料の配合を第2表 に、試験結果を第3表に示す。

[0039] 実施例24~27及び比較例23~27

(b) 成分及び(c) 成分として第2表に示したものを 用いた以外は、実施例23と同様に操作し、結果を第3 20 表に示す。

[0040] 製造例28

. (a) 成分として製造例1で製造したシンジオタクチッ クポリスチレン (重量平均分子量320000, 重量平 均分子量/数平均分子量2.60)88重量%,(b)成 分として水素添加率が75モル%であるSEBS ((株) クラレ製、Septon KL-8006、水素添加率低減 品) 10重量%及び(d)成分としてポリ(2,6-ジ メチル-1, 4-フェニレンエーテル) ( $[\eta] = 0.5$ 5 d 1 / g、クロロホルム中25℃) 2 重量%の合計1 00 重量部に対して、(f)成分として製造例4で製造 した無水マレイン酸変性ポリフェニレンエーテル3重量 部、酸化防止剤として(2,6-ジ-t-プチル-4-メチルフェニル) ペンタエリスリトールジホスファイト (アデカ・アーガス社製PEP-36) 0.1 重量部及び テトラキス (メチレン-3-(3',5'-ジ-t-ブ チルー4'ーヒドロキシフェニル)プロピオネート(ア デカ・アーガス社製 MARK A060) 0.1 重量部を加え、 ヘンシェルミキサーでドライブレンドを行った後、二軸 押出機で(e)成分としてガラス繊維(旭ファイバーグ 40 ラス社製、FT-712、10μm/3mm) 43重量 部サイドフィードしながら溶融混練を行いペレット化し た。得られたペレットを用い、射出成形を行ってアイゾ

ット試験片を得た。得られた試験片を用いて、耐熱試験 (150℃,500時間)前後のアイゾット衝撃強度 (JIS-K-7110に準拠)及び色調変化を測定した。原料の配合を第2表に、試験結果を第3表に示す。 【0041】実施例29~30及び比較例28~30

(b) 成分として第2表に示したものを用いた以外は、 実施例28と同様に操作し、結果を第3表に示す。 【0042】実施例31

(a) 成分として製造例1で製造したシンジオタクチッ クポリスチレン (重量平均分子量320000, 重量平 均分子量/数平均分子量2.60)88重量%,(b)成 分として水素添加率が75モル%であるSEBS ((株) クラレ製、Septon KL-8006、水素添加率低減 品) 2 重量%, (c) 成分として水素添加スチレン-プ タジエンースチレン共重合体(シェル化学(株)製、G 1651) 8重量%及び(d)成分としてポリ(2,6 -ジメチル-1, 4-フェニレンエーテル)(〔η〕= 0.55 d 1 / g、クロロホルム中25℃) 2 重量%の合 計100重量部に対して、(f)成分として製造例4で 製造した無水マレイン酸変性ポリフェニレンエーテル3 重量部.酸化防止剤として(2,6-ジーt-ブチルー 4 – メチルフェニル)ペンタエリスリトールジホスファ イト (アデカ・アーガス社製PEP-36) 0.1 重量部 及びテトラキス(メチレン-3-(3',5'-ジ-t ープチルー4'ーヒドロキシフェニル)プロピオネート (アデカ・アーガス社製 MARK AO6 O) 0.1 重量部を加 え、ヘンシェルミキサーでドライブレンドを行った後、 二軸押出機で(e)成分としてガラス繊維(旭ファイバ ーグラス社製、FT-712、10μm/3mm) 43 30 重量部サイドフィードしながら溶融混練を行いペレット 化した。得られたペレットを用い、射出成形を行ってア イソット試験片を得た。得られた試験片を用いて、耐熱 試験 (150℃, 500時間) 前後のアイゾット衝撃強 度(JIS-K-7110に準拠)及び色調変化を測定 した。原料の配合を第2表に、試験結果を第3表に示

[0043] 実施例32~35及び比較例31~35 (b) 成分及び(c) 成分として第2表に示すものを用いた以外は、実施例31と同様に操作し、結果を第3表に示す。

[0044]

【表3】

第2表

	配合								
	(a)	(b)		(c)		(d)	(e)	(1)	
	製造例	水素化料	水素化率70~98		オレフィン合有		ガラス	変性SPS	
	10S	モル%の	びひり ゴム又に		t	江市	繊維	又は	
	PS	で共重会	<b>*</b>	ポリオレフィン				変性PPO	
	添加量	水添率	添加量	<b></b> ル絽	添加量	悉加量	添加量	製造例	添加量
	受量%	モル%	重量%		重量%	重量%	金品金		重量%
実施例17	90	75	10	-	-	-	43	3	3
実施例18	90	8.5	10	-	-	-	43	3	3
実施例19	90	95	10	_	-	-	43	3	3
<b>実施例20</b>	90	75	10	_	_	-	43	4	3
実施例21	90	8 5	10	_	-	-	4 3	4	3
<b>実施例22</b>	90	9 5	10	_	-	-	43	4	3
実施例23	90	8 5	2	61651	`8	-	43	4	3
実施例24	90	75	2	EP07P	8	-	43	4	3
実施例25	90	8 5	2	BP07P	8	-	4 3	4	3
更施例26	90	9 5	2	EP07P	8	-	4 3	4	3
実施例27	90	8 5	2	£1006	8	-	43	4	3
実施例28	88	75	10	-	-	2	43	4	3
实施例29	8 8	8 5	10	-	-	2	43	4	3
実施例30	88	9 5	_1.0	<del>-</del> .	-	2.	. 43	4	3
実施例31	8.8	8 5	2	61651	8	2	4 3	4	3
実施例32	8 8	75	2	БРО7Р	8	2	4 3	4	3
更施例33	8.8	8 5	2	БР07Р	8	2	4 3	4	3
実施例34	88	9 5	2	EP07P	8	2	4 3	4	3
実施例35	88	8 5	2	6100G	8	2	4 3	4	3

[0045]

30 【表4】

第2表 (つづき)

	93230 (7.7.58)								
	E e								
	(a)	(b)		(c)		(d)	(e)	(1	()
-	製造例	水梁化平70~98		オレフィン含有		わフェニレ	ガラス	変性SPS	
	10S	モル%のスチレァーシ		ゴム又は		yı <del>-i</del> l	繊維	又は	
	PS	工共重合体		ポリオレフィン				変性PPO	
	添加量	水泺率	添加量	<b>外</b> -ド名	添加量	添加量	添加量	製造例	添加量
4	重量%	モル%	重量%		重量%	重量%	重量%		重量%
比较例17	90	100	10	-	1	-	43	3	3
比較例18	90	50	10	_	-	- 1	43	3	3
比較例19	90	0	10	-	_	-	43	3	3
比较例20	90	100	10	-	- 0	_	43	4	3
比較例21	90	50	10	_	-	-	43	4	3
比较例22	90	0	10	-	-	-	43	4	3
比较死23	90	100	2	61651	8	-	4 3	4	3
比较9724	90	100	. 5	EPO7P	8	-	4 3	4	3
比較例25	90	50	2	EP07P	8	-	43	4	3
出较例26	90	0	2	EP07P	8	-	43	4	3
出较9127	90	100	2	£1006	8	-	4 3	4	3
<b>比较例28</b>	88	100	10	-	-	2	4 3	4	3
出校的29	88	50	10	-	-	2	4 3	4	3
比较9630	88	0	10	-	-	2.	4 3	4	3
比较例31	88	100	2	61651	8	2	4 3	4	3
<b>比較9</b> 32	88	100	2	EP07P	8	2	4 3	4	3
比较到33	88	50	2	EP07P	8	2	4 3	4	3
比較例34	88	0	2	ЕРО7Р	8	2	4 3	4	3
<b>比较例35</b>	88	100	2	E1006	8	2	4 3	4	3

[0046] 【表5】 *30* 

27 第3表

副製試験 (150℃×500hr) 前 後 アイソット衝撃 アイソット衝撃 色翻変化(目視) 強度 ノッチ付 強度 ノッチ付 良10 悪 1 KJ/m². KJ/m² 実施例17 10.5 10.0 8 実施例18 10.2 9.8 8 9.5 実施例19 9.9 9 実施例20 12.0 11.3 8 実施例21 11.8 11.4 8 実施例22 11.5 11.1 9 実施例23 11.4 11.0 10 実施例24 9.5 8.8 9 実施例25 9.5 8.7 10 8.7 実施例26 9.4 10 実施例27 8.9 8.3 10 実施例28 12.9 12.1 8 実施例29 12.8 12.2 8 12.6 12.0 8 実施例30 実施例31 12.4 12.0 9 実施例32 10.3 9.8 9 実施例33 10.2 9 9.6 奥施例34 10.0 9.6 10 実施例35 9.7 9.3 9

[0047] 【表6】

28 第3表(つづき)

		耐熱試験 (150℃×500hr)							
		前	後						
		アイゾット衝撃	アイソット衝撃	色麗変化 (目視)					
		強度 ノッチ付	強度 ノッチ付	良10					
		K J/m²	K J∕m²	悪 1					
	比较例17	9.1	8.8	1 0					
10	<b>比较例18</b>	10.7	6.1	4					
10	比較例19	10.9	5. 5	2					
	比較 <i>例</i> 20	10.8	9.9	10					
	<b>比較例21</b>	12.3	7.0	3					
	比較例22	12.6	5.8	1					
	比較例23	10.6	9. 8	10					
	比较例24	8.9	8. 3	10					
	比较例25	9.7	6.1	4					
20	比較例26	9.9	5.8	2					
20	比較例27	8.0	7.5	10					
	比较例28	11.8	11.2	9					
	比较例29	13.1	7.8	2					
	比较例30	13.3	6.2	1					
	比较例31	11.7	11.1	10					
	比較 <b>例</b> 32	9.4	8.9	10					
	比较例33	10.4	6.9	4					
	比較例34	10.6	6.4	2					
30	比較例35	8.8	8.2	10					

【0048】第3表に示した結果から明らかなように、 無機充填材添加系においてもゴム状弾性体又は(c)成 分の相溶化剤として、水素添加率が70~98モル%で ある(b)成分を用いることにより、水素添加率が98 モル%を超えるものを用いた場合と比較して衝撃強度を 著しく向上させることができ、また、水素添加率が70 モル%未満のものを用いた場合と比較して衝撃強度, 色 調の耐熱安定性を著しく向上させることができる。ま 40 た、(d) 成分を併用することによりさらに衝撃強度を 向上させることができる。

#### [0049]

【発明の効果】以上の如く、本発明の耐衝撃性ポリスチ レン系樹脂組成物は、耐衝撃性に優れており、成形法に 捕らわれることなく、SPSのもつ耐熱安定性を損なう ことなく、優れた物性を有する成形品を提供することが できる。したがって、本発明の耐衝撃性ポリスチレン系 樹脂組成物は、例えば、射出成形による各種成形品、押 出成形によるシート、フィルム等、押出成形及び熱成形

50 による容器,トレイ等、押出成形及び延伸による一軸,

二軸延伸フィルム、シート等、紡糸による繊維状成形品

などの製造に有効な利用が期待される。